(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro

- (43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. Januar 2004 (22.01.2004)
- PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/007483 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 405/06, 417/04, 417/06, 493/04, A61K 31/426, A61P 35/00
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/007663
- (22) Internationales Anmeldedatum:

15. Juli 2003 (15.07.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 32 094.2

15. Juli 2002 (15.07.2002) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): GESELLSCHAFT FUER BIOTECHNOL-GISCHE FORSCHUNG GMBH (GBF) [DE/DE]; Mascheroder Weg 1, 38124 Braunschweig (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HOEFLE, Gerhard [DE/DE]; Alter Weg 12a, 38124 Braunschweig (DE).
- Anwälte: BOETERS, Hans, D. usw.; Boeters & Lieck, Bereiteranger 15, 81541 München (DE).

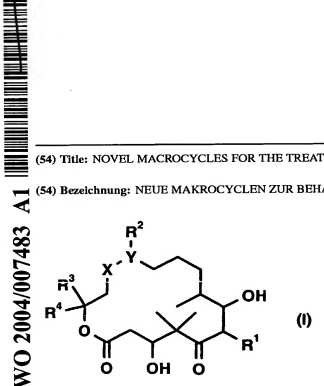
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT. RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: NOVEL MACROCYCLES FOR THE TREATMENT OF CANCER DISEASES
- (54) Bezeichnung: NEUE MAKROCYCLEN ZUR BEHANDLUNG VON KREBSERKRANKUNGEN



- (57) Abstract: The invention relates to novel macrocycles of general formula (1) and to the use thereof in the treatment of cancer diseases.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft neue Makrocyclen der allgemeinen Formel (I) sowie deren Verwendung zur Behandlung von Krebserkrankungen.

Neue Makrocyclen zur Behandlung von Krebserkrankungen

Epothilone (DE 4138042) sind Naturstoffe mit außerordentlicher biologischer Wirkung, z.B. als Mitosehemmer, Mikrotubuli-modifizierende Agenzien, Cytotoxica oder Fungizide.

Insbesondere verfügen sie über Paclitaxel-ähnliche Eigenschaften und übertreffen Paclitaxel (Taxol®) in einigen Tests noch an Aktivität. Einige Derivate befinden sich derzeit in klinischen Studien zur Behandlung von Krebserkrankungen (Nicolaou et al. in Angew. Chem. Int. Ed. 1998, 37, 2014-2045; Flörsheimer et al. in Expert Opin. Ther. Patents 2001, 11, 951-968).

Ziel der vorliegenden Erfindung war es, neue Epothilonartige Derivate bereitzustellen, die eine höhere Wirksamkeit bzw. bessere pharmakologische Eigenschaften als die Naturstoffe und die bisher bekannten Derivate aufweisen.

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der allgemeinen Formel (I):

worin

 R^1 ein C_{1-6} Alkyl-, ein C_{2-6} Alkinyl- oder ein C_{2-6} Alkenylrest ist,

 R^2 ein Wasserstoffatom oder ein C_{1-6} Alkylrest ist,

X-Y aus folgenden Gruppen ausgewählt ist:

 R^3 ein Halogenatom, ein $C_{1\text{-}6}$ Alkyl-, ein $C_{2\text{-}6}$ Alkenyl- oder ein $C_{1\text{-}6}$ Heteroalkylrest ist,

 R^4 ein Bicycloaryl-, ein Bicycloheteroarylrest oder eine Gruppe der Formel $-C(R^5)=CHR^6$ ist,

 ${\rm R}^{\rm 5}$ ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe ist und

 R^6 eine gegebenenfalls substituierte Aryl- oder Heteroarylgruppe ist,

oder ein pharmakologisch akzeptables Salz, Solvat, Hydrat oder eine pharmakologisch akzeptable Formulierung derselben.

WO 2004/007483

Der Ausdruck Alkyl bezieht sich auf eine gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppe, die 1 bis 20 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 1 bis 12 Kohlenstoffatome, besonders bevorzugt 1 bis 6 Kohlenstoffatome aufweist, z.B. die Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Isobutyl-, tert-Butyl, n-Hexyl-, 2,2-Dimethylbutyl- oder n-Octyl-Gruppe.

Die Ausdrücke Alkenyl und Alkinyl beziehen sich auf zumindest teilweise ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen, die 2 bis 20 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 2 bis 12 Kohlenstoffatome, besonders bevorzugt 2 bis 6 Kohlenstoffatome aufweisen, z. B. die Ethenyl-, Allyl-, Acetylenyl-, Propargyl-, Isoprenyl- oder Hex-2-enyl-Gruppe. Bevorzugt weisen Alkenylgruppen eine oder zwei (besonders bevorzugt eine) Doppelbindungen bzw. Alkinylgruppen eine oder zwei (besonders bevorzugt eine) Dreifachbindungen auf.

Des weiteren beziehen sich die Begriffe Alkyl, Alkenyl und Alkinyl auf Gruppen, bei der ein oder mehrere Wasserstoffatome durch ein Halogenatom (bevorzugt F oder Cl) ersetzt sind wie z. B. die 2,2,2-Trichlorethyl-, oder die Trifluormethylgruppe.

Der Ausdruck Heteroalkyl bezieht sich auf eine Alkyl-, eine Alkenyl- oder eine Alkinyl-Gruppe, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome jeweils durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor-, Bor-, Selen-, Silizium- oder Schwefelatom ersetzt sind (bevorzugt Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff). Der Ausdruck Heteroalkyl bezieht sich des weiteren auf eine Carbonsäure oder eine von einer Carbonsäure abgeleitete Gruppe wie z. B. Acyl, Acylalkyl, Alkoxycarbonyl, Acyloxy, Acyloxyalkyl, Carboxyalkylamid oder Alkoxycarbonyloxy.

Beispiele für Heteroalkylgruppen sind Gruppen der Formeln $R^{a}-O-Y^{a}-$, $R^{a}-S-Y^{a}-$, $R^{a}-N(R^{b})-Y^{a}-$, $R^{a}-CO-Y^{a}-$, $R^{a}-O-CO-Y^{a}-$, $R^{a}-CO-O-Y^{a}-$, $R^{a}-CO-N(R^{b})-Y^{a}-$, $R^{a}-N(R^{b})-CO-Y^{a}-$, $R^{a}-O-CO-N(R^{b})-Y^{a}-$, $R^{a}-N(R^{b})-CO-O-Y^{a}-$, $R^{a}-N(R^{b})-CO-N(R^{c})-Y^{a}-$, $R^{a}-O-CO-O-Y^{a}-$, $R^{a}-N(R^{b})-C(=NR^{d})-N(R^{c})-Y^{a}-$, $R^{a}-CS-Y^{a}-$, $R^{a}-O-CS-Y^{a}-$, $R^{a}-CS-O-Y^{a}-$, R^{a} -CS-N(R^{b})-Y^a-, R^{a} -N(R^{b})-CS-Y^a-, R^{a} -O-CS-N(R^{b})-Y^a-, $R^{a}-N(R^{b})-CS-O-Y^{a}-$, $R^{a}-N(R^{b})-CS-N(R^{c})-Y^{a}-$, $R^{a}-O-CS-O-Y^{a}-$, $R^{a}-S-CO-Y^{a}-$, $R^{a}-CO-S-Y^{a}-$, $R^{a}-S-CO-N(R^{b})-Y^{a}-$, $R^{a}-N(R^{b})-CO-S-Y^{a}-$, $R^{a}-S-CO-O-Y^{a}-$, $R^{a}-O-CO-S-Y^{a}-$, $R^{a}-S-CO-S-Y^{a}-$, $R^{a}-S-CS-Y^{a}-$, $R^{a}-CS-S-Y^{a}-$, $R^{a}-S-CS-N(R^{b})-Y^{a}-$, $R^{a}-N(R^{b})-CS-S-Y^{a}-$, $R^{a}-S-CS-O-Y^{a}-$, $R^{a}-O-CS-S-Y^{a}-$, wobei R^{a} ein Wasserstoffatom, eine $C_{1}-C_{6}-Alkyl-$, eine C_2 - C_6 -Alkenyl- oder eine C_2 - C_6 -Alkinylgruppe; R^b ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_6 -Alkyl-, eine C_2 - C_6 -Alkenyl- oder eine $C_2-C_6-Alkinylgruppe;$ R^c ein Wasserstoffatom, eine $C_1-C_6-Alkyl-$, eine C₂-C₆-Alkenyl- oder eine C₂-C₆-Alkinylgruppe; R^d ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_6 -Alkyl-, eine C_2 - C_6 -Alkenyl- oder eine C_2-C_6 -Alkinylgruppe und Y^a eine direkte Bindung, eine C_1-C_6 -Alkylen-, eine C2-C6-Alkenylen- oder eine C2-C6-Alkinylengruppe ist, wobei jede Heteroalkylgruppe mindestens ein Kohlenstoffatom enthält und ein oder mehrere Wasserstoffatome jeweils durch Fluor- oder Chloratome ersetzt sein können. Konkrete Beispiele für Heteroalkylgruppen sind Methoxy, Trifluormethoxy, Ethoxy, n-Propyloxy, iso-Propyloxy, tert-Butyloxy, Methoxymethyl, Ethoxymethyl, Methoxyethyl, Methylamino, Ethylamino, Dimethylamino, Diethylamino, iso-Propylethylamino, Methyl-aminomethyl, Ethylaminomethyl, Di-iso-Propylaminoethyl, Enolether, Dimethylaminomethyl, Dimethylaminoethyl, Acetyl, Propionyl, Butyryloxy, Acetyloxy, Methoxycarbonyl, Ethoxy-carbonyl, N-Ethyl-N-Methylcarbamoyl oder N-Methylcarbamoyl. Weitere Beispiele für Heteroalkylgruppen sind Nitril-, Isonitril, Cyanat-, Thiocyanat-, Isocyanat-, Isothiocyanat und Alkylnitril-gruppen.

Der Ausdruck Cycloalkyl bezieht sich auf eine gesättigte oder teilweise ungesättigte (z. B. Cycloalkenyl) cyclische Gruppe, die einen oder mehrere Ringe (bevorzugt 1 oder 2) aufweist, die ein Gerüst bilden, welches 3 bis 14 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 3 bis 10 (insbesondere 3, 4, 5, 6 oder 7) Kohlenstoffatome enthält. Der Ausdruck Cycloalkyl bezieht sich weiterhin auf Gruppen, bei denen ein oder mehrere Wasserstoffatome jeweils durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder OH, =O, SH, =S, NH₂, =NH oder NO₂-Gruppen ersetzt sind also z. B. cyclische Ketone wie z. B. Cyclohexanon, 2-Cyclohexenon oder Cyclopentanon. Weitere konkrete Beispiele für Cycloalkylgruppen sind die Cyclopropyl-, Cyclobutyl-, Cyclopentyl-, Spiro[4,5]decanyl-, Norbornyl-, Cyclohexyl-, Cyclopentenyl-, Cyclohexadienyl-, Decalinyl-, Cubanyl-, Bicyclo[4.3.0]nonyl-, Tetralin-, Cyclopentylcyclohexyl-, Fluorcyclohexyl- oder die Cyclohex-2-enyl-Gruppe.

Der Ausdruck Heterocycloalkyl bezieht sich auf eine Cycloalkylgruppe wie oben definiert, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Ring-Kohlenstoffatome jeweils durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Silizium-, Selen-, Phosphor- oder Schwefelatom (bevorzugt Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff) ersetzt sind. Bevorzugt besitzt eine Heterocycloalkylgruppe 1 oder 2 Ringe mit 3 bis 10 (insbesondere 3, 4, 5, 6 oder 7) Ringatomen. Der Ausdruck Heterocycloalkyl bezieht sich weiterhin auf Gruppen, bei denen ein oder mehrere Wasserstoffatome jeweils durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder OH, =O, SH, =S, NH₂, =NH oder NO₂-Gruppen ersetzt sind. Beispiele sind die Piperidyl-, Morpholinyl-, Urotropinyl-, Pyrrolidinyl-, Tetrahydrothiophenyl-, Tetrahydropyranyl-, Tetrahydro-furyl-, Oxacyclopropyl-, Azacyclopropyl- oder 2-

Pyrazolinyl-Gruppe sowie Lactame, Lactone, cyclische Imide und cyclische Anhydride.

Der Ausdruck Alkylcycloalkyl bezieht sich auf Gruppen, die entsprechend den obigen Definitionen sowohl Cycloalkyl- wie auch Alkyl-, Alkenyl- oder Alkinylgruppen enthalten, z. B. Alkylcycloalkyl-, Alkylcycloalkenyl-, Alkenylcycloalkyl- und Alkinylcycloalkylgruppen. Bevor-zugt enthält eine Alkylcycloalkylgruppe eine Cycloalkyl-gruppe, die einen oder zwei Ringsysteme aufweist, die ein Gerüst bilden, welches 3 bis 10 (insbesondere 3, 4, 5, 6 oder 7) Kohlenstoffatome enthält und eine oder zwei Alkyl-, Alkenyl- oder Alkinylgruppen mit 1 oder 2 bis 6 Kohlenstoffatomen.

Der Ausdruck Heteroalkylcycloalkyl bezieht sich auf Alkylcycloalkylgruppen, wie oben definiert, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome jeweils durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Silizium-, Selen-, Phosphor- oder Schwefelatom (bevorzugt Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff) ersetzt sind. Bevorzugt besitzt eine Heteroalkylcycloalkylgruppe 1 oder 2 Ringsysteme mit 3 bis 10 (insbesondere 3, 4, 5, 6 oder 7) Ringatomen und eine oder zwei Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Heteroalkylgruppen mit 1 oder 2 bis 6 Kohlenstoffatomen. Beispiele derartiger Gruppen sind Alkylheterocycloalkyl, Alkinylheterocycloalkenyl, Alkenyl-heterocycloalkyl, Alkinylheterocycloalkyl, Heteroalkyl-cycloalkyl, Heteroalkylheterocycloalkyl und Heteroalkyl-heterocycloalkenyl, wobei die cyclischen Gruppen gesättigt oder einfach, zweifach oder dreifach ungesättigt sind.

Der Ausdruck Aryl bzw. Ar bezieht sich auf eine aromatische Gruppe, die einen oder mehrere Ringe hat, wie beispielsweise

Bicycloaryl, und durch ein Gerüst gebildet wird, das 6 bis 14 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 6 bis 10 (insbesondere 6) Kohlenstoffatome enthält. Der Ausdruck Aryl (bzw. Ar) bezieht sich weiterhin auf Gruppen, bei denen ein oder mehrere Wasserstoffatome jeweils durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder OH, SH, NH₂, oder NO₂-Gruppen ersetzt sind. Beispiele sind die Phenyl-, Naphthyl-, Biphenyl-, 2-Fluorphenyl, Anilinyl-, 3-Nitrophenyl oder 4-Hydroxy-phenyl-Gruppe.

Der Ausdruck Heteroaryl bezieht sich auf eine aromatische Gruppe, die einen oder mehrere Ringe hat, wie beispielsweise Bicycloheteroaryl, und durch ein Gerüst gebildet wird, das 5 bis 14 Ringatome, vorzugsweise 5 bis 10 (insbesondere 5 oder 6) Ringatome enthält und ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2, 3 oder 4) Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor- und/oder Schwefel-Ringatome (bevorzugt O, S und/oder N) enthält. Der Ausdruck Heteroaryl bezieht sich weiterhin auf Gruppen, bei denen ein oder mehrere Wasserstoffatome jeweils durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder OH, SH, NH2, oder NO2-Gruppen ersetzt sind. Beispiele sind 4-Pyridyl-, 2-Imidazolyl-, 3-Phenylpyrrolyl-, Thiazolyl-, Oxazolyl-, Triazolyl-, Tetrazolyl-, Isoxazolyl-, Indazolyl-, Indolyl-, Benzimidazolyl-, Pyridazinyl-, Chinolinyl-, Purinyl-, Carbazolyl-, Acridinyl-, Pyrimidyl-, 2,3'-Bifuryl-, 3-Pyrazolyl- und Isochinolinyl-Gruppen.

Der Ausdruck Aralkyl bezieht sich auf Gruppen, die entsprechend den obigen Definitionen sowohl Aryl- wie auch Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- und/oder Cycloalkylgruppen enthalten, wie z. B. Aryl-alkyl-, Arylalkenyl-, Aryl-alkinyl-, Arylcycloalkyl-, Arylcycloalkenyl-, Alkylaryl-cycloalkyl- und Alkylarylcycloalkenylgruppen. Konkrete Beispiele für Aralkyle

sind Toluol, Xylol, Mesitylen, Styrol, Benzylchlorid, o-Fluortoluol, 1H-Inden, Tetralin, Dihydronaphthaline, Indanon, Phenylcyclopentyl, Cumol, Cyclo-hexylphenyl, Fluoren und Indan. Bevorzugt enthält eine Aralkylgruppe ein oder zwei aromatische Ringsysteme (1 oder 2 Ringe) mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen und ein oder zwei Alkyl-, Alkenyl- und/oder Alkinylgruppen mit 1 oder 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und/oder eine Cyclo-alkylgruppe mit 5 oder 6 Ringkohlenstoffatomen.

Der Ausdruck Heteroaralkyl bezieht sich auf eine Aralkyl-gruppe wie oben definiert, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2, 3 oder 4) Kohlenstoffatome jeweils durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Silizium-, Selen-, Phosphor-, Bor- oder Schwefelatom (bevorzugt Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff) ersetzt sind, d. h. auf Gruppen, die entsprechend den obigen Definitionen sowohl Aryl- bzw. Heteroaryl- wie auch Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- und/oder Heteroalkyl- und/oder Cycloalkylund/oder Heterocyclo-alkylgruppen enthalten. Bevorzugt enthält eine Heteroaralkylgruppe ein oder zwei aromatische Ringsysteme (1 oder 2 Ringe) mit 5 oder 6 bis 10 Kohlenstoffatomen und ein oder zwei Alkyl-, Alkenyl- und/oder Alkinyl-gruppen mit 1 oder 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und/oder eine Cycloalkylgruppe mit 5 oder 6 Ringkohlenstoffatomen, wobei 1, 2, 3 oder 4 dieser Kohlenstoffatome jeweils durch Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatome ersetzt sind.

Beispiele sind Arylheteroalkyl-, Arylheterocycloalkyl-, Arylheterocycloalkenyl-, Arylalkylheterocycloalkyl-,
Arylalkenylheterocycloalkyl-, Arylalkinylheterocyclo-alkyl-,
Arylalkylheterocycloalkenyl-, Heteroarylalkyl-,
Heteroarylalkenyl-, Heteroarylalkinyl-, Heteroarylheteroalkyl-,
Heteroarylcycloalkyl-, Heteroarylcycloalkenyl-,

Heteroarylheterocycloalkyl-, Heteroarylheterocycloalken-yl-, Heteroarylalkylcycloalkyl-, Heteroarylalkylhetero-cycloalkenyl-, Heteroarylheteroalkylcycloalkyl-, Hetero-arylheteroalkylcycloalkenyl- und Heteroarylheteroalkyl-heterocycloalkyl-Gruppen, wobei die cyclischen Gruppen gesättigt oder einfach, zweifach oder dreifach ungesättigt sind. Konkrete Beispiele sind die Tetrahydroisochinolinyl-, Benzoyl-, 2- oder 3-Ethyl-indolyl-, 4-Methylpyridino-, 2-, 3- oder 4-Methoxyphenyl-, 4-Ethoxyphenyl-, 2-, 3- oder 4-Carboxyphenylalkylgruppe.

Die Ausdrücke Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Alkylcyclo-alkyl, Heteroalkylcycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, Aralkyl und Heteroaralkyl beziehen sich auch auf Gruppen, in denen ein oder mehrere Wasserstoffatome solcher Gruppen jeweils durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder OH, =0, SH, =S, NH₂, =NH oder NO₂-Gruppen ersetzt sind.

Der Ausdruck "gegebenenfalls substituiert" bezieht sich auf Gruppen, in denen ein oder mehrere Wasserstoffatome jeweils durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder OH, =0, SH, =S, NH₂, =NH oder NO₂-Gruppen ersetzt sind. Dieser Ausdruck bezieht sich weiterhin auf Gruppen, die mit unsubstituierten C₁-C₆ Alkyl-, C₂-C₆ Alkenyl-, C₂-C₆ Alkinyl-, C₁-C₆ Heteroalkyl-, C₃-C₁₀ Cycloalkyl-, C₂-C₉ Heterocycloalkyl-, C₆-C₁₀ Aryl-, C₁-C₉ Heteroaryl-, C₇-C₁₂ Aralkyl- oder C₂-C₁₁ Heteroaralkyl-Gruppen substituiert sind.

Schutzgruppen sind dem Fachmann bekannt und z.B. in P. J. Kocienski, Protecting Groups, Georg Thieme Verlag, Stuttgart, 1994 sowie in T. W. Greene, P. G. M. Wuts, Protective Groups in Organic Synthesis, John Wiley & Sons, New York, 1999

beschrieben. Gängige Aminoschutzgruppen sind z. B.

t-Butyloxycarbonyl- (Boc), Benzyloxycarbonyl- (Cbz, Z), Benzyl(Bn), Benzoyl- (Bz), Fluorenylmethyloxycarbonyl- (Fmoc),
Allyloxycarbonyl- (Alloc), Trichlorethyloxycarbonyl- (Troc),
Acetyl- oder Trifluoracetylgruppen.

Verbindungen der Formel (I), können aufgrund ihrer Substitution ein oder mehrere Chiralitätszentren enthalten. Die vorliegende Erfindung umfasst daher sowohl alle reinen Enantiomere und alle reinen Diastereomere, als auch deren Gemische in jedem Mischungsverhältnis. Des weiteren sind von der vorliegenden Erfindung auch alle cis/trans-Isomeren der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sowie Gemische davon umfasst. Des weiteren sind von der vorliegenden Erfindung alle tautomeren Formen der Verbindungen der Formel (I) umfasst.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei R^1 eine Methylgruppe ist.

Des weiteren bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), wobei R^2 ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe ist.

Wiederum bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), wobei R³ eine Methylgruppe, eine Trifluormethylgruppe oder eine Gruppe der Formel COOH ist (insbesondere eine Trifluormethylgruppe).

Weiter bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), wobei R⁶ ein gegebenenfalls substituierter 5- oder 6-gliedriger Heteroarylrest mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen, ausgewählt aus S, N und O ist.

11

Besonders bevorzugt ist R⁶ ein gegebenenfalls substituierter Thiazolring oder Pyridinring.

Für die Reste bzw. Ausdrücke Bicycloaryl- und Bicycloheteroarylrest kann auch auf folgenden Stand der Technik verwiesen werden:

- 1. K. C. Nicolaou et al. Chemistry & Biology 7, 593 (2000)
- 2. K.-H. Altmann et al. Bioorg. Med. Chem. Lett. 10, 2765 (2000)
- 3. K. C. Nicolaou et al. Chem. Eur. J. 6, 2783 (2000)

Des weiteren bevorzugt ist R4 eine Gruppe mit folgender Formel:

Beispiele für pharmakologisch akzeptable Salze der Verbindungen der Formel (I) sind Salze (oder Mischsalze) von physiologisch akzeptablen Mineralsäuren wie Salzsäure, Schwefelsäure und Phosphorsäure oder Salze von organischen Säuren wie Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Milchsäure, Essigsäure, Trifluoressigsäure, Zitronensäure, Bernsteinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure und Salicylsäure. Verbindungen der Formel (I) können solvatisiert, insbesondere hydratisiert sein. Die Hydratisierung kann z.B. während des Herstellungsverfahrens oder als Folge der hygroskopischen Natur der anfänglich wasserfreien Verbindungen der Formel (I) auftreten. Wenn die Verbindungen der Formel (I) asymmetrische C-Atome enthalten, können sie entweder als achirale Verbindungen, Diastereomeren-Gemische, Gemische von Enantiomeren oder als optisch reine Verbindungen vorliegen. Des weiteren sind von der vorliegenden Erfindung auch alle cis/trans-Isomeren der vorliegenden Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sowie Gemische davon umfasst.

Die pharmazeutischen Zusammensetzungen gemäß der vorliegenden Erfindung enthalten mindestens eine Verbindung der Formel (I) als Wirkstoff und fakultativ einen oder mehrere Trägerstoffe und/oder ein oder mehrere Adjuvantien.

Die Pro-Drugs (siehe z. B. R. B. Silverman, Medizinische Chemie, VCH Weinheim, 1995, Kapitel 8, S. 361ff), die ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, bestehen aus einer Verbindung der Formel (I) und mindestens einer pharmakologisch akzeptablen Schutzgruppe, die unter physiologischen Bedingungen abgespalten wird, z.B. einer Alkoxy-, Aralkyloxy-, Acyl- oder Acyloxy-Gruppe, wie z.B. einer Ethoxy-, Benzyloxy-, Acetyl- oder Acetyloxy-Gruppe.

Die therapeutische Verwendung der Verbindungen der Formel (I), ihrer pharmakologisch akzeptablen Salze bzw. Solvate und Hydrate sowie Formulierungen und pharmazeutischen Zusammensetzungen liegt ebenfalls im Rahmen der vorliegenden Erfindung.

Auch die Verwendung dieser Wirkstoffe zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krebserkrankungen ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Im allgemeinen werden Verbindungen der Formel (I) unter Anwendung der bekannten und akzeptablen Modi, entweder einzeln oder in Kombination mit einem beliebigen anderen therapeutischen Mittel verabreicht. Solche therapeutisch nützlichen Mittel können auf einem der folgenden Wege verabreicht werden: oral, z.B. als Dragees, überzogene Tabletten, Pillen, Halbfeststoffe, weiche oder harte Kapseln, Lösungen, Emulsionen oder Suspensionen; parenteral, z.B. als injizierbare Lösung; rektal als Suppositorien; durch

Inhalation, z.B. als Pulverformulierung oder Spray, transdermal oder intranasal. Zur Herstellung solcher Tabletten, Pillen, Halbfeststoffe, überzogenen Tabletten, Dragees und harten Gelatinekapseln kann das therapeutisch verwendbare Produkt mit pharmakologisch inerten, anorganischen oder organischen Arzneimittelträgersubstanzen vermischt werden, z.B. mit Lactose, Sucrose, Glucose, Gelatine, Malz, Silicagel, Stärke oder Derivaten derselben, Talkum, Stearinsäure oder ihren Salzen, Trockenmagermilch und dgl. Zur Herstellung von weichen Kapseln kann man Arzneimittelträgerstoffe wie z.B. pflanzliche Öle, Petroleum, tierische oder synthetische Öle, Wachs, Fett und/oder Polyole einsetzen. Zur Herstellung von flüssigen Lösungen und Sirups kann man Arzneimittelträgerstoffe wie z.B. Wasser, Alkohole, wäßrige Salzlösung, wäßrige Dextrose, Polyole, Glycerin, pflanzliche Öle, Petroleum, tierische und/oder synthetische Öle verwenden. Für Suppositorien kann man Arzneimittelträgerstoffe wie z.B. pflanzliche Öle, Petroleum, tierische und/oder synthetische Öle, Wachs, Fett und/oder Polyole verwenden. Für Aerosol-Formulierungen kann man komprimierte Gase, die für diesen Zweck geeignet sind, wie z.B. Sauerstoff, Stickstoff, Edelgase und/oder Kohlendioxid einsetzen. Die pharmazeutisch verwendbaren Mittel können auch Zusatzstoffe zur Konservierung, Stabilisierung, Emulgatoren, Süßstoffe, Aromastoffe, Salze zur Veränderung des osmotischen Drucks, Puffer, Umhüllungszusatzstoffe und/oder Antioxidantien enthalten.

Kombinationen mit anderen therapeutischen Mitteln können weitere Wirkstoffe beinhalten, die gewöhnlich zur Behandlung von Krebserkrankungen eingesetzt werden.

Zur Behandlung von Krebserkrankungen kann die Dosis der erfindungsgemäßen biologisch aktiven Verbindung innerhalb breiter Grenzen variieren und kann auf den individuellen Bedarf eingestellt werden. Im allgemeinen ist eine Dosis von 1 μ g bis 100 mg/kg Körpergewicht pro Tag geeignet, wobei eine bevorzugte Dosis 10 μ g bis 25 mg/kg pro Tag ist. In geeigneten Fällen kann die Dosis auch unter oder über den oben angegebenen Werten liegen.

Die Epothilonderivate der Formel (I) können nach folgendem Schema ausgehend von bekannten Verbindungen (WO0232844) mit Standardumsetzungen (Nicolaou et al. Angew. Chem. Int. Ed. 1998, 37, 2014-2045) hergestellt werden.

In diesem Schema ist P eine Standard-Schutzgruppe für Aldehyde wie z. B. Methyl bzw. beide Gruppen P sind zusammen eine CH_2CH_2 Gruppe.

Verbindungen mit R^4 gleich Bicycloheteroaryl können über folgende Zwischenstufen hergestellt werden:

Die weitere Synthese folgt den bekannten Epothilonsynthesen.

Beispiele

Patentansprüche

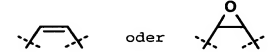
1. Verbindungen der allgemeinen Formel (I):

worin

 R^1 ein C_{1-6} Alkyl-, ein C_{2-6} Alkinyl- oder ein C_{2-6} Alkenyl-rest ist,

 R^2 ein Wasserstoffatom oder ein C_{1-6} Alkylrest ist,

X-Y aus folgenden Gruppen ausgewählt ist:



 R^3 ein Halogenatom, ein $C_{1\text{-}6}$ Alkyl-, ein $C_{2\text{-}6}$ Alkenyl- oder ein $C_{1\text{-}6}$ Heteroalkylrest ist,

 R^4 ein Bicycloaryl-, ein Bicycloheteroarylrest oder eine Gruppe der Formel $-C(R^5)=CHR^6$ ist,

R⁵ ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe ist und

R⁶ eine gegebenenfalls substituierte Aryl- oder Heteroarylgruppe ist,

oder ein pharmakologisch akzeptables Salz, Solvat, Hydrat oder eine pharmakologisch akzeptable Formulierung derselben.

- Verbindungen der Formel (I), wobei R¹ eine Methylgruppe ist.
- 3. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, wobei R^2 ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe ist.
- 4. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei R³ eine Methylgruppe, eine Trifluormethylgruppe oder eine Gruppe der Formel COOH ist.
- 5. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei R³ eine Trifluormethylgruppe ist.
- 6. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei R⁶ ein gegebenenfalls substituierter 5- oder 6-gliedriger Heteroarylrest mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen, ausgewählt aus S, N und O ist.
- 7. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei R⁶ ein gegebenenfalls substituierter Thiazolring oder Pyridinring ist.
- 8. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei R⁴ eine Gruppe mit folgender Formel ist:

- 9. Pharmazeutische Zusammensetzung, die eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 8 und fakultativ einen oder mehrere Trägerstoffe und/oder ein oder mehrere Adjuvanzien enthält.
- 10. Verwendung einer Verbindung oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 9 zur Behandlung von Krebserkrankungen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation No PCT/EP 03/07663

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D405/06 C07D417/04 C07D493/04 A61K31/426 C07D417/06 A61P35/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D A61K A61P IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category * 1-4,9,10WO 99 02514 A (BRISTOL-MYERS) X 21 January 1999 (1999-01-21) page 64; claims 1,3-5 1,9,10 NICOLAOU, K C: "CHEMICAL BIOLOGY OF Α **EPOTHILONES**" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION., vol. 37, no. 15, August 1998 (1998-08), pages 2021-42, XP002131418 VERLAG CHEMIE. WEINHEIM., DE ISSN: 0570-0833 cited in the application page 2018 -page 2040 Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to 'E' earlier document but published on or after the international involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the International search report Date of the actual completion of the international search 14/10/2003 3 October 2003 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 Francois, J

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Internal Mai Application No
PCT/EP 03/07663

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9902514 A	21-01-1999	AU	731497 B	2 29-03-2001
		AU	7972098 A	08-02-1999
		BG	104068 A	29-09-2000
		BR	9810555 A	15-08-2000
		CN	1270589 T	18-10-2000
		EE	200000013 A	15-08-2000
		EΡ	1019389 A	19-07-2000
}		HU	0103111 A	2 29-04-2002
		JP	2002512634 T	23-04-2002
1		LT	99153 A	A ,B 25-08-2000
ĺ		LV	12569 A	
		LV	12569 B	20-04-2001
		NO	20000076 A	07-01-2000
		NZ	501198 A	28-09-2001
		PL	338003 A	11 25-09-2000
· ·		SK	181799 A	13 06-08-2001
		TR	200000065 1	21-11-2000
		US	6605599 B	31 12-08-2003
1		WO	9902514 A	12 21-01-1999
		ZA	9805938 A	

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 03/07663

	A61P35/00		31/426				
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	flikation und der IPK					
B. RECHERCHIERTE GEBIETE							
Recherchier IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole CO7D A61K A61P	a)					
			follon				
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	ven diese unter die recherchiehen Gebiete	tallen				
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	rme der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)				
CHEM A	BS Data						
	A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR						
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Retracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröttentlichung, soweit enorderlich unter Angabe	Get in Betracin Kontinencen Tene					
	US OF SETTING A (PRICTOL MYERC)		1-4,9,10				
X	WO 99 02514 A (BRISTOL-MYERS) 21. Januar 1999 (1999-01-21)		1-4,5,10				
	Seite 64; Ansprüche 1,3-5						
Α	NICOLAOU,K C: "CHEMICAL BIOLOGY (OF	1,9,10				
į	EPOTHILONES"	FRATION					
	ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL	-00)					
	Bd. 37, Nr. 15, August 1998 (1998 Seiten 2021-42, XP002131418	007,					
	VERLAG CHEMIE. WEINHEIM., DE						
	ISSN: 0570-0833						
1	in der Anmeldung erwähnt						
	Seite 2018 -Seite 2040						
}							
Ì							
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamille					
	* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmekledatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der						
aberi	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegende						
E ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun							
L Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweltelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer							
anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet							
ausgeführt) werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen							
alne I	eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist						
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist							
Dalum des	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Ro	echerchenderichis				
3	3. Oktober 2003	14/10/2003					
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteler					
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk						
NL – 2280 HV HISWIJK Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016		Francois, J					



Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 03/07663

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9902514 A	21-01-1999	AU	731497 B	
		AU	7972098 A	
		BG	104068 A	₹
		BR	9810555 A	15-08-2000
		CN	1270589 T	18-10-2000
		EE	200000013 A	•
		EP	1019389 A	19-07-2000
		HU	0103111 A	2 29-04-2002
		JP	2002512634 1	23-04-2002
		LT	99153 A	A,B 25-08-2000
		LV	12569 A	
		LV	12569 E	3 20-04-2001
		NO	20000076 A	07-01-2000
		NZ	501198 <i>F</i>	28-09-2001
		PL	338003 A	1 25-09-2000
		SK	181799 A	\3 06-08-2001
		TR		72 21-11-2000
		US	6605599	31 12-08-2003
		WO	9902514 /	A2 21-01-1999
		ZA	9805938	10-01-2000